

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公告全部或任何部分內容所產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Ascletis Pharma Inc.
歌禮製藥有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：1672)

自願性公告

**歌禮宣布將在第62屆歐洲糖尿病研究協會(EASD)年會上
以口頭討論形式匯報ASC36_35 FDC減重效果優於
eloralintide聯合tirzepatide的臨床前數據**

- *ASC36與ASC35複方製劑 (ASC36_35 FDC) 在飲食誘導肥胖(DIO)動物模型中表現出優於eloralintide聯合tirzepatide的減重效果。*

本公告乃歌禮製藥有限公司(「本公司」或「歌禮」，連同其附屬公司稱為「本集團」)自願作出，以使本公司股東及潛在投資者了解本集團的最新業務發展。

本公司董事(「董事」)會(「董事會」)宣布將在意大利米蘭舉行的第62屆歐洲糖尿病研究協會(EASD)年會上以簡短口頭討論形式報告用於治療肥胖症的ASC36_35 FDC，即ASC36(一款多肽胰淀素受體激動劑)與ASC35(一款多肽GLP-1R/GIPR激動劑)的每月一次注射複方製劑的臨床前數據。數據顯示，在飲食誘導肥胖(DIO)動物模型中，與eloralintide和替爾泊肽聯合給藥相比，該藥物展現出更優越的減重效果。

簡短口頭討論細節

摘要標題：ASC36與ASC35複方製劑，每月一次給藥的胰淀素受體激動劑和GLP-1R/GIPR雙靶點激動劑，在DIO大鼠中顯示出優於eloralintide聯合tirzepatide的減重效果(Co-formulation of ASC36 and ASC35, once-monthly amylin receptor agonist and GLP-1R/GIPR agonist, demonstrated superior weight loss to eloralintide/tirzepatide combo in DIO rats)

簡短口頭討論專場會議F

簡短口頭討論專場：SO 066新興藥物：胰淀素、口服分子及其他(SO 066 Emerging agents: amylin, oral molecules and beyond)

報告時間：2026年10月1日，星期四，14:00-15:00 (歐洲中部夏令時)

報告編號：768

「基於這些臨床前數據，我們相信ASC36與ASC35複方製劑有望在肥胖人群中實現比eloralintide聯合tirzepatide更好的減重效果，」歌禮創始人、董事會主席兼首席執行官吳勁梓博士表示，「這些數據能夠入選EASD 2026年會口頭討論環節，體現了為肥胖症患者開發新治療方案的重要性。」

關於ASC36_35 FDC

ASC36_35 FDC是每月一次皮下注射的ASC36與ASC35的複方製劑，有望成為靶向胰淀素受體、GLP-1R和GIPR這三個已驗證的靶點的同類首創(first-in-class)候選藥物。ASC36_35 FDC每月一次複方製劑為自組裝脂質儲庫型(SALD)製劑，利用歌禮專有的超長效藥物開發平台(ULAP)技術開發而成。

關於歐洲糖尿病研究協會(EASD)

歐洲糖尿病研究協會(EASD)成立於1965年，位於德國杜塞爾多夫，致力於鼓勵和支持糖尿病領域的研究、快速傳播學術知識及推動其應用。EASD年會以開創性的基礎研究、前沿的臨床試驗成果以及深入的專家研討為特色。第62屆EASD年會將於2026年9月28日至10月2日在意大利米蘭舉行。

香港聯合交易所有限公司證券上市規則第18A.05條規定的警示聲明：我們無法保證我們將能夠最終令ASC36_35 FDC、ASC35及／或ASC36成功開發、銷售及／或商業化。

承董事會命
歌禮製藥有限公司
主席
吳勁梓

香港
二零二六年七月二十三日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事吳勁梓博士及何淨島女士；及獨立非執行董事魏以楨博士、顧炯先生及華林女士。